Page 1 of 2



(11) Publication number:

56061311 A

Generated Document.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(21) Application number: **54138506**

(51) Intl. Cl.: **A61K 9/22** A61K 9/24

(22) Application date: **25.10.79**

(30) Priority:

(43) Date of application

publication:

26.05.81

(84) Designated contracting

states:

(71) Applicant: FUJISAWA PHARMACEUT CO LTD

(72) Inventor: HATA TAKEHISA

NISHIMURA KENICHI YASUMURA MITSURU

(74) Representative:

(54) THIAL AMIDE OR PROLONGED PARMACEUTICAL PREPARATION COMPRISING ITS SALT

(57) Abstract:

PURPOSE: A prolonged pharmaceutical preparation having a delayed solubility of thial amide, comprising thial amide or its salt and a prolongably dissolving substance.

constitution: A prolonged pharmaceutical preparation comprising a prolongably dissolving composition containing thial amide or its salt, or comprising a quickly dissolving composition containing thial amide or its salt and a prolongably dissolving composition containing thial amide or its salt. An adjustor for eluation which is used in the prolongably dissolving composition comprises a substance of the prolongably soluble in water and a water-soluble substance (e.g., macrogal). Thial amide and its

BEST AVAILABLE COPY

salt is used as nonsteroid or nonphyrine basic anodyne or antiin natory drug (commercial solantal tablet), its blood concentration is reduced quickly short time after administration and it is excreted in the urine. Its conversion to the prolongably dissolving composition improves prolonged effect.

COPYRIGHT: (C)1981,JPO&Japio



⑬ 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭56—61311

௵Int. Cl ³

識別記号

庁内整理番号

砂公開 昭和56年(1981)5月26日

A 61 K 9/22 9/24 7057—4 C 7057—4 C

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 7 頁)

顧 昭54-138506

②出 5

願 昭54(1979)10月25日

⑫発 明

创特

秦武久

罴

向日市寺戸町西垣内13~7

⑩発 明 者 西村健一

高槻市城南町 2-22-12

仍発 明 者 安村満

西宫市松園町10-16

①出 願 人 藤沢薬品工業株式会社

大阪市東区道修町4丁目3番地

邳代 理 人 弁理士 青木高

明恕

. 1 発明の名称

ナフラミドまたはその塩を含有する特続性製剤

- 2. 特許請求の範囲 選及性は取得のちゅうか ならかすがシャンをはまる場合。 (1) チアラミドまたはその塩を含有する連絡性 組成物とチフワミドまたはその塩を含有する遅 溶性組成物とからなることを特徴とする持続性 製剤。
 - (2) 選密性組成物部分に溶出調節剤として、水 に難密性の物質と水に可溶性の物質とを含有す る特許請求の範囲祭(1)項記載の製剤。
 - (8) 溶出調節剤がエチルセルロースとマクロゴールである特許請求の顧問第(2)項記載の製剤。
 - (4) 遅溶性組成物の外部を連絡性組成物で被疑した概治を有する特許請求の範囲第(8)項記載の製剤。
 - (5) 有核袋である特許請求の範囲気(4)項記載の 製剤。

-1-

8. 発明の詳細な説明

退溶性甜成物 ang \$30 . \$Eは于アクシドチにはその城を唐有する

この発明はチアラミドまたはその塩を含有する 持続体製剤に関するものであり、さらに詳細には チフラミドまたはその塩を含有する温品性組成物 とチアラミドまたはその塩を含有する湿溶性組成 物とからなる特続性関剤に関するものである。 チブラミドおよびその塩類の中、例えば塩酸チブ フミドは非常に吸収性に優れた(人での経口投与 で1時間以内に最高血中濃度に差する)非ステロ イド・非ピリン系の塩基性鎮痛・抗炎症剤として 質用され、コーテイング錠剤として終用されてい る。しかしながら、緋泄が速く(約24時間で 90 多以上が全に尿中に排泄される)、血中温度 は投与後短時間で低下するので、投与回数を多く する必要があった。との発明を等は上記欠点のを い製剤について種々の検討をした結果、チァラミ ドまたはその塔を含有する運動性組成物とチァラ ミドまたはその塩を含有する連絡修組成物とから たる特殊性製剤を見い出すととにより上記欠点の たいこの発明を完成した。即ち、この発明の製剤 によれば、血中液度を長時間高速度に保つととが

-2-(現場性は即成物からなるか、またはキャラミドまもなるの底も含有する)

18間間55- 61311(2)

できるので、少ない投与量でより有効な治療効果 をあげることができる。

この発明の製剤の主媒の中、チァラミドの数と しては複数像が挙げられるが、とれば限定される ものではなく、医薬として許容されうるものはす べて使用するととができる。

との発明の製剤のチアタミドまたはその傷を含 有する速層性起应物部分としては、例えば、細粒、 顆粒、錠剤等の通常の経口投与する際化使用され る速溶性の処方であればよく、錠剤の場合には市 販のソクンタール錠剤と同様でよい。

・ またとの発明の製剤のチブラミドまたはその塩を含有する避商出售組成物部分としては、福田調節剤(好ましくは、水に強得性の物質と水化可能性の物質との混合物)を含有していればよく、剤形は特に限定されないが、錠剤として使用するのが好きしい。

この発明の格出調節剤として使用される水に駐 榕佐の物質としては、例えばエチルセルロース、 セルロースアセナート等のセルロース誘導体、パ

- 8 -

好ましい。また、との発明のチアラミドまたはその塩の配合量は麼宜選択できるが、例えば塩飲チアラミドの場合には、連磨性組成物の金量に対して40~70%、好ましくは50~60%程度配合し、また連磨性組成物の金量に対して10~80%、好ましくは10~20%配合し、連磨性組成物に含有される塩酸チアラミドの配合副合は約12~2、1程度が好ましい。

この発明の製剤は、その剤形に応じて、いずれも 常法により製造することができる。例えば賦形剤 として乳糖、デンプン、白部等、積合剤としてデ ンプン、とドロキンプロピルセルロース、ポリピ ニールピロリドン、ゼラチン等、所吸剤としてア ビセル、デンアン、カルボキシメチルセルロース 等、 荷沢剤としてタルク、ステアリン酸マグネシ ッム等が使用されるが、もちろんとれらに限定さ れるものではない。

次にこの発明の契約例で得られた製剤と市販の 製剤との搾出試験および血中級度試験の結果を示 せんない。

上記チアフミドまたはその場を含有する連帯を超成物部分とチアフミドまたはその場を含有する連帯を超越物部分とからなるこの発明の製剤の刺形は特に限定されず、随者を含みさえずればよいが、好ましくは湿得性組成物部分を内接とし、その外部を遮滞性組成物部分を内接とし、その外部を遮滞性組成物で被要した構造を有するのが良い。この発明の製剤の運避性組成部分に含有されるが、例えばエチルセルロースとマクロゴールとを使用する場合には、遅溶性組成部分の全重量に対しエチルセルロースの1~40%(重量系、以下同じ)(より好ましくは2~30%)とを併用するのがあより好きしくは2~25%)とを併用するのがあるより好きしくは2~25%)とを併用するのがあるより好きしくは2~25%)とを併用するのがある。

- 4 -

す。

微比試験

との発明の疾症例1で得られた製剤と市販のコー 錠 ティング製剤(100円焼)とを用いて、USP XIX 転置(100r.p.m.)に密出液どして先 プJP以第1液を使用し、1時間後から1P以第 2液を用い溶出試験を行なった結果を(数1)に 示す。

(表 1)

				Æ		ಜ		粱		(≰)					
型 到 名	5	10	1 5 A	2 0	3 O	4 0	5 C	1	2 1443	a Hilli	4	5 (計)	6 #15	? 胜哲	8 月間
本発明の製料	-	80	-	34	36	87	8 8	89	56	68	76	8 2	86	90	98
市販の製剤	85	83	9 2	100	-	_	_	_	~		_	<u> </u>		_	Ŀ

血中淡度試験

この発明の突施例1で得られた製剤1 絵と市販の コーテイング設剤(100 時段)1 線とをそれぞれ8匹のビーグル犬に投与弦、血中のチアラミド 線髪をガスクロマトグラフィーにより測定した結 果を(装2)に示す。

(641) X21 AC		ut.	血中のチアラミド酸皮(μ8/86)										
200	製剂 名		3 0 分	1時間	2 時間	4時間	6時間	8時間					
本能	奶の	到到	0. 5	8 0	4.0	2.9	2. 5	2.4					
rts (ti	Į Ø	型	1 6	4.8	2.7	0. 4	0. 4	0. 8					

次にこの発明を突筋例により説明する。

实施例 1

塩酸チアラミド(550量部)、エチルゼルロース(15可量部)および乳糜(22可量部)を16
メッシュの篩いにかけ10分間混合後、マクロゴール6000(7重量部)を90ダン/ソエタノール水溶液に溶解した液を摂合被として、複合する。これを40℃で10時間通風発燥し、整粒液(世度分布性約800μ~50μ)ステアリン酸マグネシッム(1型量が)と混合し、打旋用酸状物とした後、1錠当5200吋に製炭する。

(中) 塩酸チブラミドを含有する退解性組成物部分

- 7 -

エチルセルロース		6 重量部	8 至最部	22更排源		
झ	絕	82重重部	29匝叠部	1 5 111 1 1 1 1 1 1		

実施例8

突施例 1.および 2 において塩酸チアラミドを含 有する遅溶性組成物部分の製造の際に、エタノー ル水溶液として、80%をたは85% V/Vエタ ノール水溶液を使用した。

癸施例 4

実施例1において、実施例1にで得られた影錠を、ヒドロキシプロビルメチルセルロースフタレート(14整盤部)、トリアセチン(04重量部)、イソプロビルブルコール(461更損無)およびジクロロメタン(461更援部)からなるコーティング液で、1錠当りの液散固型分の重量が40。でにたるまでスプレーコーティングしたものを使用した。

の奴は、

核酸チアラミド(143型塩部)、乳糖(67量 塩部)およびコーンスターチ(17重盘部)を混合後、メトローズ(1重量部)を熟細水に形解した液を減合液として、線合する。とれを乾燥、整粒後ステフリン酸マグネシウム(0.7重量部)と

上記(ので得られた発錠を内依とし、これを吸り様に上記(の)で得られた粒状物を外隔に配し、プレスコート打綻接で1 緑当り 5 5 0 町の有核錠を製造する。この有核旋を、ぱりビニルアモタールジエチルブミノブセテート(7 重量部)およびエタノール(9 8 重量部)からなるコーナイング液で1 統当りの被股間配分の質量が10 時になるまでスプレーコーティングする。

失颅例2

実施例1 において塩酸ナフラミドを含有する運磨 性組成物部分の製造の際に、エチルセルロースお よび乳糖の量を下記の強り変えて使用した。

~ s —

特許出願人 薩沢薬品工業株式会社

· · ·代 現 人 弁理士 · 背 · 木



書(自発)

昭和 5 6 年 1 月 2 6 日

特許庁長官 鳥田 彩樹 殿

1. 事件の表示

昭和 54 年特許期率 1 5 8 5 0 6 号

2. 発明の名称

チアタミドまたはその塩を含有する持続性製剤

3. 摊正をする者

待許比亞人

大阪市京区近临时 4 丁自 3 据线 (524) 藤沢菜品工業株式会社・ 代表书 藤 海 友 吉 郎



4.代 11 平 532

> 大磁市煤用区加热21°141都6号 藤沢菜品工業株式会社 大阪工場内 (6300) 亦以士 菅 ボ



5. 補正の対象 明細数の全文

6. 樹正の内容 明細格の全文を別紙の通り訂正します。

5. 発明の詳細な説明

との格別はチフラミドまたはその塩を含有する お続性製剤に関するものであり、さらに詳細には ナクラミドまたはその塩を含有する運俗性組成物 有する連絡性組成物とチファミドまたはその塩を 仓有する逐裔性組成物とからなる持続性製剤に関 するものである。

チアラミドおよびその塩類の中、例えば塩酸チア ラミドは非常に吸収性に優れた(人での経口投与 で1時間以内に最高血中被皮に達する)非ステロ イド・非ピリン系の塩素性銀筋・抗炎症剤として 食用され、コーティング錠剤として緊用されてい る。しかしながら、排泄が速く(約24時間で 90 ま以上が主に尿中に排泄される)、血中療度 は役与後短時間で低下するので、投与回数を多く する必要があった。との発明必等は上記欠点のな い製剤について種々の検討をした結果、チブラミ ドまたはその塩を含有する運輸性組成物からなる か、またはチァヲミドまたはその塩を含有する遊

金文訂证明細整

1 発明の名称

チフラミドまたはその塩を含有する特級性製剤

- 2 特許野求の範囲
 - (1) チャラミドまたはその塩を含有する昼溶性 組成物からなるか、またはチアラミドまたはそ の塩を含有する退溶性組成物とチブラミドまた はその塩を含有する経済体組成物とからなると とを特徴とする持続性製剤。
 - (2) 建裕性組成物部分に府出調製剤として、水 に結束性の物質と水に可溶性の物質とを含有す る特許請求の範囲第(1)引記載の製剤。
 - (3) 浴出設製剤がエチルセルロースとマクロゴ ールである特許罰求の範囲第位)項記載の製剤。
 - (4) 遅溶性組成物の外部を速溶性組成物で被費 した筋造を有する特許薪求の施朗第(5)項記載の **鹿!** [2]。
 - (5) 有核錠である特許諸水の範囲第(4)項記載の 觀劑。

_1 -

俗性組成物とチアヲミドまたはその塩を含むする 遅密性組成物とからなる持続性製剤を見い出すと とにより上記欠点のないとの発明を完成した。即 ち、この発明の製剤によれば、血中液度を長時間 - 4・・・・からなるかいまたはチブラミドまたはその物を含・・・・・・ 心波度に保つことができるので、少ない投与風で より有効な治療効果をあげるととができる。

> との発明の製剤の主薬の中、チナラミドの塩と しては塩酸塩が挙げられるが、とれて限定される ものではなく、医薬として許容されりるものはす べて使用することができる。

との発明の製剤のチアラミドまたはその塩を含 有する運溶性組成物部分としては、例えば、細粒、 顆粒、錠剤等の通常の終口投与する際に使用され る速磁性の処方であればよく、緩倒の場合には市 版のソヲンクール錠剤と同様でよい。

またとの発明の製剤のナフラミドまたはその塩 を含有する産屋出性組成物部分としては、電出調 節剤(好ましくは、水に雌溶性の物質と水に可溶 性の物質との混合物)を含有していればよく、剤 形は特に阪定されないが、鋭利として使用するの

が好ましい。

との形明の彩出鋼節剤として使用される水に鍵 削性の物質としては、例えばエチルセルロース、 セルロースアセナート等のセルロース誘導体、バ フフィン等が挙げられ、また水に可溶性の物質と しては、例えばマクロゴール、ポリビニルアルコ ール、ポリビニルピロリドン、ヒドロキシアロピ ルメチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロ ース等が挙げられるが、もちろんこれらに限定さ れるものではない。

上記チアラミドをたはその塩を含有する過程性 組成物部分からなるこの発明の製剤の剤形は特に 限定されず、また上記チアラミドまたはその塩を 含有する連溶性組成物部分とチアフミドまたはそ の塩を含有する遅溶性組成物部分とからなるこの 発明の製剤の剤形は特に限定されず、両者を含み さえずればよいが、好ましくは遮溶性組成物部分 を内核とし、その外部を遮溶性組成物で被受した 税道を有するのが良い。この発明の製剤の遅溶性 組成物部分に含有される事出環節剤の無はその種

- 4 ~

ニールピロリドン、ゼラチン等、脱壊剤としてア ビセル、デンブン、カルボキンメチルセルロース 等、滑沢剤としてタルク、ステブリン酸マグネシ ウム等が使用されるが、もちろんこれらに限定さ 。。 れるものではない。

> 次にこの発明の実施例で得られた製剤と市類の 製剤との比較試験の結果を示す。

1. 溶出試験(その1)

この発明の実施例1()または4で得られた製剤と市販のコーティング錠剤(100吋錠)とを、USPMX 装取(100℃が)を使用し、先がJP 以第1 液で1時間溶出試験を行ない、その後JP 以第2 液で溶出試験を行なった結果を(表1)に示す。

(表 1)

971 971 AP					æ		出		率		(%)				
製剤名	5 分	10分	15 分	20 3	30 9	40 57	50 分	1 中部	2 時期	5 時間	4 時間	5 3/11	6 संदे	7 鸣温	8 ₩
实施例101	-	30	1	34	36	37	38	39	56	68	76	82	86	90	93
契范例 4	_	-		1	1 3	-	-	27	51	65	75	83	89	-	-
市版の製剤	35	88	92	100	-		~	-	+	-	_	-	-	-	-

類により病方選択されるが、例えばメチルセルロースとマクロゴールとを使用する場合には、残俗性組成部分の全重数に対しエチルセルロースの1~40多(低量が、以下同じ)(より好ましくは2~25~4)とを併用するのが好ましくは5~20%)とマクロゴールの1~30%より好ましくは2~25~4)とを併用するのが好ましい。また、この発明のチブラミドをたはその塩の配合派は適宜避択できるが、例えば塩酸チブラミドの場合には、湿腐性組成物の金段に対して40~70%、好ましくは50~60%程度配合し、また速溶性組成物の金量に対して10~50%、好ましくは10~20%配合し、連溶性組成物に含有される塩酸チブラミドと虚溶性組成物に含有される塩酸チブラミドと虚溶性組成物に含有される塩酸チブラミドと虚溶性組成物に含有される塩酸チブラミドと固溶性組成物に含有される塩酸チブラミドの配合割合は約1:2~2:1程度が好ましい。

この発明の製剤は、その剤形に応じて、いずれも 常法により製造することができる。例えば賦形剤 として乳糖、デンアン、白糖等、結合剤としてデ ンプン、ドドロキシブロピルセルロース、ポリビ

~ 5 ~

2. 溶出試験(その2)

(表、2)

				容	ă.	}	æ	(%)		
- 製剤名	方法	0.5	1	2	₽ * 3	165 4	5	6	7	8
聚施侧1(4)	A	-	25	40	48	5 5	63	68	73	79
癸雄例 2 (A)	B	_	28	46	60	73	81	88	93	99
实施例20日	В	_	27	42	53	63	75	78	88	95
实施例2(C)	B	_	23	33	42	51	56	63	67	72
笑 施 例 3 (85%エタノール)	В	_	29	52	66	70	77	81	83	86
奥 施 例 5 (80&エタノール)	В	_	41	64	78	87	94	97	98	_
笑 施 例 5 (300零)	A	_	35	49	59	66	75	77	_	
实验例5 (400啊)	A	_	53	45	54	62	67	72	_	_
疾施例 6	A	~	35	47	57	6.5	69	73	77	_
市阪の製剤	A	100		_	_	_				

5. 犬での血中線度試験

(表 3.)

au 401 &	血中のチブラミド濃度(ハタ/サル)									
製剤名	50分	1 時間	2 時間	4 時間	6時間	8 時間				
本発明の製剤	0.5	3. D	40	2. 9	2. 5	2. 4				
市版の製剤	1. 5	4. 8	2. 7	0 4	0.4	0. 3				

4. 人での存効性試験

との発明の疾施例もで得られた契列(塩酸チブラミド220 型を含有)を1錠ずつ12人の男性の志顧者に経口投与し、一方市販のコーティング設剤(100 型錠;塩酸チブラミド110 型を含有)を1錠ずつ12人の男性の志願者にも時間間隔で合針2錠繰口投与する。最初の投与後、血中のチブラミド渡度を経時的にガスクロマトグラフィ

-8-

ール6000(7型母部)を90~994V/Vエクノール水形液に搭解した液を練合液として、 軟合する。とれを40℃で10時間遮風乾燥し、 縦粒後(粒度分布は約800μ~50μ)メデブリン酸マグネシウム(1項母部)と混合し、打綻 用粒状物とした後、1錠当り200切に製錠する。 こうして得られた製剤は、常法により観衣錠また はフィルムコーティング袋に違いてもよい。

(の) 以酸チアラミドを含有する遮滞性組成物部分

の以抜

塩酸チアラミド(145重量部)、乳糖(67電量部)かよびコーンスターチ(17重量部)を混合後、メトローズ(1重量部)を蒸留水に溶解した液を練合液として、錬合する。とれを乾燥、整粒液メデアリン酸マグネシウム(07重量部)と混合し、粒状物を製する。

なる持続性製剤の製法

上記(イ)で得られた繁毅を内核とし、これを凝り様 に上記(ので得られた粒状物を外層に配し、プレス ーにより掲定した結果およびその際の血中のチァ っこド級度をグラフに表わして面積から計算した 結果をそれぞれ(表4)および感5)に示す。

(§ 4)

製剤名			ሰው	のチ	77	5 F	被疾	(M 8 /	el)
** AJ 15	1	2	4	و الثان	fili)	в	10	12	24
本程的の影別	026	0.29	0.24	014	_	013	010	0.08	0.02
市販の製剤	046	0.55	Q.O 9	0.05	0.57	0.35	0.1 2	0.03	0.01

(表 5)

本発明の製剤: 2.5 9 μ_{F **}(⁻¹・時間(平均) 市販の製剤: 2.5 8 μ_F **(⁻¹・時間(平均) 次にこの発明を実施例により説明する。

寒焔例1

(f) 塩酸チフラミドを含有する遅腐性組成物部分

からなる持続性製剤の製法

塩酸チアラミド(55重量部)、エチルセルロース(15重量部)なよび乳糖(22量量部)な16 メッシュの篩いにかけ10分間混合後、マクロゴ

-9-

コート打鉄機で1錠当り550年の有核錠を製造する。この有核錠をポリビニルアセタールジェチルアミノアセタート(7重量部)かよびエクノール(93重量部)からなるコーティング液で1錠当りの被便園型分の重量が10時になるまでスプレーコーティングする。

段施例 2

央施例1(A)において塩酸チアウミドを含有する理 を性組成物無力らなる持続性制剤の製造の際に、 エチルセルロースかよび乳頭の混を下記の通り変 えて使用した。

		(A)	(B)	(C)
エチルセ	ルロース	5 班价龄	8斯根部	22 重貨部
71	₩.	3 2 重量部	29宜最部	15重量部

突施例3

実施例1(のおよび2において塩酸チアラミドを 含有する遅溶性根成物部分からなる特続性製剤の

特開昭56- 61311 (7)

製造の際に、エタノール水溶液として、80多または85多V/Vエタノール水溶液を使用した。 実施例4

実施例14で得られた緊旋を、ヒドロキシブロピルメチルセルロースフタレート(74 重量部)、トリアセチン(04 重量部)、インプロピルアルコール(46.1 重量部)およびジクロロメタン(46.1 重量部)からたるコーテイング形で、1 統当りの被疫間型分の重量が4.0 時になるまでスプレーコーティングした。

突施例5

塩酸チアヲミド(55重量部)、エチルセルロース(175重量部)、乳糖(20重量部)、マクロコール6000(65重量部)をよびステアリン酸マグネシウム(1重量部)を用いて契範例1(のと同様に処理して、1錠当り300型および400両の設剤を得る。

疾施例も

実施例5で得られた400ण案錠をヒドロキシア ロピルメチルセルロースのコーテイング液で、1

- 1 2 -

候当りの被駁固型分の重点が12mkをあまでコ ーティングした。

特許出願人 源沢菜品工業株式会社

代 型 人 弁理士 青 木 嵩

-15-

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

۳.	BLACK BURDERS
>	IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
	FADED TEXT OR DRAWING
	BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
X	SKEWED/SLANTED IMAGES
Ċ	COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
	GRAY SCALE DOCUMENTS
X	LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
>	REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
~ [OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.